



PCT/FR 2004 / 001669

09 JUL. 2004

REC 04 OCT. 2004

OMPI PCT

# BREVET D'INVENTION

**CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION****COPIE OFFICIELLE**

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 02 JUL. 2004**DOCUMENT DE PRIORITÉ**

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS  
CONFORMÉMENT À LA  
RÈGLE 17.1.a) OU b)

Pour le Directeur général de l'Institut  
national de la propriété industrielle  
Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT  
NATIONAL DE  
LA PROPRIÉTÉ  
INDUSTRIELLE

SIEGE  
26 bis, rue de Saint-Petersbourg  
75800 PARIS cedex 08  
Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04  
Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23  
www.inpi.fr

# BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

## REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

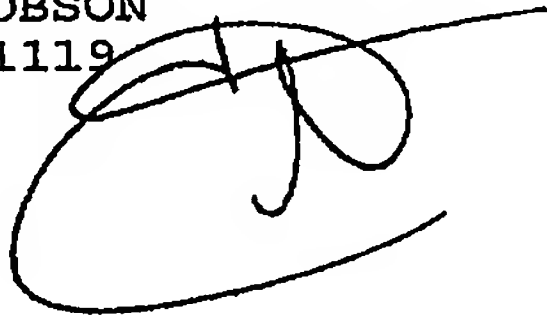
page 1/2

**BR1**

Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire

DB 540 W / 210502

<b>REMISE DES PIÈCES</b> DATE <b>30 JUIN 2003</b> LIEU <b>75 INPI PARIS</b> N° D'ENREGISTREMENT <b>0307903</b> NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE <b>30 JUIN 2003</b> PAR L'INPI		<b>1 NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE</b> À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE  CABINET LAVOIX 2, Place d'Estienne d'Orves 75441 PARIS CEDEX 09  R03092	
<b>Vos références pour ce dossier</b> BFF 03P0281 <i>(facultatif)</i>			
<b>Confirmation d'un dépôt par télécopie</b> <input type="checkbox"/> N° attribué par l'INPI à la télécopie			
<b>2 NATURE DE LA DEMANDE</b> Demande de brevet Demande de certificat d'utilité Demande divisionnaire <i>Demande de brevet initiale</i> <i>ou demande de certificat d'utilité initiale</i> Transformation d'une demande de brevet européen <i>Demande de brevet initiale</i>		<b>Cochez l'une des 4 cases suivantes</b> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
<b>3 TITRE DE L'INVENTION</b> (200 caractères ou espaces maximum) Matériaux d'isolation thermique et/ou acoustique à base de silice et procédés pour leur obtention.		N° _____ Date _____ N° _____ Date _____ N° _____ Date _____	
<b>4 DÉCLARATION DE PRIORITÉ</b> <b>OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE</b> <b>LA DATE DE DÉPÔT D'UNE</b> <b>DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE</b>		Pays ou organisation _____ N° _____ Date _____ Pays ou organisation _____ N° _____ Date _____ Pays ou organisation _____ N° _____ Date _____ <input type="checkbox"/> S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»	
<b>5 DEMANDEUR</b> (Cochez l'une des 2 cases) <input checked="" type="checkbox"/> <b>Personne morale</b> <input type="checkbox"/> <b>Personne physique</b>		Nom ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF Domicile ou siège Rue Code postal et ville Pays Nationalité N° de téléphone <i>(facultatif)</i> Adresse électronique <i>(facultatif)</i>	
		RHODIA CHIMIE Société par actions simplifiée 642014526 26 Quai Alphonse Le Gallo 92100 BOULOGNE BILLANCOURT FRANCE Française N° de télécopie <i>(facultatif)</i> <input type="checkbox"/> S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»	

REMISE DES PIÈCES DATE <b>30 JUIN 2003</b> LIEU <b>75 INPI PARIS</b> N° D'ENREGISTREMENT <b>0307903</b> NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI		Réservé à l'INPI		08 540 W / 210502	
<b>6 MANDATAIRE (s'il y a lieu)</b> Nom Prénom Cabinet ou Société N° de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel Adresse Rue Code postal et ville Pays N° de téléphone (facultatif) N° de télécopie (facultatif) Adresse électronique (facultatif)		CABINET LAVOIX 2 Place d'Estienne d'Orves 75441 PARIS CEDEX 09 FRANCE 01 53 20 14 20 01 48 74 54 56 brevets@cabinet-lavoix.com			
<b>7 INVENTEUR (S)</b> Les demandeurs et les inventeurs sont les mêmes personnes		Les inventeurs sont nécessairement des personnes physiques <input type="checkbox"/> Oui <input checked="" type="checkbox"/> Non : Dans ce cas remplir le formulaire de Désignation d'inventeur(s)			
<b>8 RAPPORT DE RECHERCHE</b> Établissement immédiat ou établissement différé Paiement échelonné de la redevance (en deux versements)		Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation) <input checked="" type="checkbox"/> Établissement immédiat <input type="checkbox"/> Établissement différé Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non			
<b>9 RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES</b>		Uniquement pour les personnes physiques <input type="checkbox"/> Requête pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition) <input type="checkbox"/> Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence): AG			
<b>10 SÉQUENCES DE NUCLEOTIDES ET/OU D'ACIDES AMINÉS</b> Le support électronique de données est joint La déclaration de conformité de la liste de séquences sur support papier avec le support électronique de données est jointe Si vous avez utilisé l'imprimé «Suite», indiquez le nombre de pages jointes		<input type="checkbox"/> Cochez la case si la description contient une liste de séquences <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>			
<b>11 SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)</b>		C. JACOBSON n° 92.1119 		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI L. MARIELLO	

La présente invention a trait à des matériaux poreux à base de silice séchée, généralement sous la forme de panneaux, qui sont particulièrement adaptés à titre de matériaux d'isolation thermique et/ou acoustique. L'invention concerne également un procédé d'obtention de ces matériaux d'isolation.

5 On connaît actuellement de nombreux types de matériaux destinés à assurer une isolation thermique et/ou acoustique. Ces matériaux, qui se présentent le plus souvent sous la forme de panneaux de forme rectangulaire ou carrée, sont en particulier utilisés dans le domaine de la construction des immeubles et des maisons d'habitation, où ils sont notamment employés pour  
10 assurer l'isolation thermique et/ou l'insonorisation des murs et des plafonds.

Le plus souvent, ces panneaux à effet thermo-isolant et/ou insonorisant sont des matériaux à base d'un agglomérat poreux de particules finement divisées, contenant pour l'essentiel des particules ayant une faible conductivité thermique, telles que, par exemple, des particules de noir de carbone, de sulfate  
15 de calcium, de carbonate de calcium, de silice pyrogénée et/ou de silice de précipitation sous forme de poudre.

Notamment dans le but d'assurer une tenue mécanique suffisante de ces panneaux isolants, permettant notamment d'envisager leur manipulation en pratique, on incorpore classiquement à leur structure des charges de  
20 renforcement, telles que des matières fibreuses.

Une autre utilisation plus spécifique des panneaux thermo-isolants est l'isolation thermique d'enceintes portées à haute température, telles que les enceintes thermiques industrielles (fours ou étuves, par exemple) ou bien des  
25 enceintes thermiques de type ménager (comme les fours à pyrolyse, en particulier). Une autre application des panneaux d'isolation thermique dans ce cadre est la fabrication de portes ou parois coupe-feu, destinées en particulier à limiter la propagation de départs de feux ou à circonscrire des incendies.

Dans ces applications particulières, le matériau est en général soumis à des températures fortement variables, comme par exemple à des cycles de  
30 montée et descente en température au sein d'un four ou d'une étuve. Ces variations thermiques ont tendance à induire au sein du matériau des

phénomènes de dilatation et de retrait, qui peuvent être inacceptables dans certaines applications, et qui se traduisent en outre le plus souvent par des contraintes mécaniques importantes susceptibles de fragiliser la structure du matériau à plus ou moins long terme. L'incorporation de charges de renforcement permet en général de limiter ces phénomènes, mais elle ne s'avère pas toujours suffisante pour les inhiber et assurer une tenue mécanique satisfaisante du matériau.

De plus, dans le cadre de l'isolation thermique d'enceintes portées à haute température, des propriétés d'isolation thermique particulièrement marquées sont en général requises. Pour obtenir des panneaux isolants ayant des qualités d'isolation thermique adaptées à ce type d'utilisation, on préconise en général d'introduire au sein de leur structure des agents dits "*opacifiants*" tels que des particules de dioxyde de titane par exemple. Ces agents opacifiant réfléchissent, absorbent et/ou dispersent au moins une partie du rayonnement infrarouge, et consolide ainsi l'effet de barrière thermique du matériau. Cela étant, il s'avère que la seule présence de ces agents opacifiants ne permet pas toujours d'obtenir des qualités d'isolation thermique optimales.

Un procédé classique de préparation des panneaux d'isolation thermique et/ou phonique précités consiste à réaliser un compactage à sec de leurs constituants, à savoir une mise sous pression des particules de faible conductivité thermique, généralement en association avec des charges renforçantes, et éventuellement des agents opacifiants. Ce procédé est en général conduit en introduisant ces constituants sous forme d'un mélange de particules finement divisées et/ou de poudres dans une enveloppe poreuse, par exemple un sac ou un coussin en tissu de verre, puis à appliquer une pression élevée (typiquement de l'ordre de 10 bars ou plus à ladite enveloppe, pour lier entre elles les particules de façon à obtenir un matériau comprimé ayant une certaine tenue mécanique.

Les panneaux obtenus selon ce procédé de compactage à sec présentent le plus souvent des propriétés physiques et/ou mécaniques insuffisantes. Ainsi, les propriétés d'isolation thermique et acoustique des matériaux réalisés s'avèrent souvent médiocres, en particulier lorsque les particules de faible

conductivité thermique entrant dans leur constitution sont des particules de noir de carbone, de sulfate de calcium ou de carbonate de calcium. Des propriétés d'isolation plus acceptables peuvent être obtenues en mettant en œuvre des particules de silice, toutefois, avec ces particules, on obtient des matériaux ayant des propriétés mécaniques insuffisantes, qui se révèlent en particulier friables et enclins aux craquelures.

De façon à résoudre ce problème, et à obtenir des matériaux présentant à la fois une bonne tenue mécanique et des propriétés d'isolation thermique et phonique intéressante, on a développé des procédés consistant à mettre en œuvre, au lieu d'une compression de constituants à sec, un séchage d'une pâte aqueuse contenant des particules de silice et d'éventuels additifs. En particulier, le brevet EP 0 594 469 décrit un procédé de préparation de panneaux isolants à base de silice séchée, qui consiste à réaliser le séchage d'une composition aqueuse, obtenue par le mélange d'un gâteau de silice de précipitation délitée, additionné d'au moins une charge de renforcement, et éventuellement d'un agent opacifiant. Les matériaux obtenus selon le procédé de EP 0 594 469 présentent une tenue mécanique satisfaisante, associée à des propriétés d'isolation thermiques et phoniques au moins similaires à celles des matériaux obtenus par compactage à sec, et le plus souvent supérieures. A ce sujet, il semble pouvoir être avancé que la mise en œuvre du séchage d'une pâte aqueuse au lieu d'un compactage à sec permet notamment d'accroître le volume poreux du matériau obtenu *in fine*. Le procédé de EP 0 594 469 s'avère en outre économiquement plus intéressant que le compactage à sec, notamment dans la mesure où il permet de s'affranchir de phases lourdes et onéreuses de mélanges de poudres et de compactage à pression élevée.

Dans les procédés de préparation de panneaux isolants à base de silice séchée du type de ceux décrits dans EP 0 594 469, la composition aqueuse qui est soumise au séchage est en général une pâte de teneur en matière sèche au moins égale à 10%, qui est fluidisée (délitée) avant d'être introduite dans un moule, puis séchée.

Or, les inventeurs ont maintenant découvert qu'il est possible d'améliorer encore les propriétés des matériaux d'isolation obtenus par séchage de compositions aqueuses à base de particules de silice de précipitation, en effectuant le séchage sur une composition aqueuse préalablement compactée, 5 telle qu'un gâteau obtenu par filtration d'une dispersion de silice de précipitation sur filtre-presse.

Dans ce cadre, les travaux réalisés par les inventeurs ont plus spécifiquement permis d'établir qu'il s'avère plus avantageux de conduire une étape de séchage sur un gâteau obtenu en filtrant sur filtre-presse une dispersion 10 aqueuse de particules de silice de précipitation, plutôt que sur un tel gâteau soumis à une étape ultérieure de délitage telle que mise en oeuvre dans le procédé de EP 0 594 469.

En d'autres termes, de façon surprenante, les inventeurs ont découvert qu'il est possible de perfectionner le procédé de EP 0 594 469, en particulier en 15 s'affranchissant d'une des étapes de ce procédé, ce qui permet donc de réaliser des matériaux plus intéressants au moyen d'un procédé moins onéreux. De plus, en effectuant directement le séchage d'un gâteau de silice compacté issu d'un filtre-presse, la mise en oeuvre d'un moule n'est plus nécessaire pour l'étape de séchage, dans la mesure où le gâteau compacté est déjà mis en forme dans le 20 filtre-presse, ce qui limite encore les coûts de production du matériau.

Sans vouloir être lié à une théorie particulière, il semble pouvoir être avancé qu'un séchage réalisé sur une composition aqueuse compactée, au lieu d'une composition délitée telle qu'utilisée dans EP 0 594 469, permet notamment de réduire la taille des pores présents dans le matériau, en général sans réduire 25 de façon conséquente le volume poreux total, ce qui induit en particulier une augmentation des propriétés d'isolation thermique et phonique.

Les matériaux obtenus par les inventeurs se révèlent en outre particulièrement adaptés à une mise en oeuvre sous vide, où ils présentent notamment une bonne tenue mécanique et des propriétés d'isolation thermique 30 intéressantes.

Sur la base des différents éléments ci-dessus, la présente invention vise à fournir un procédé de préparation de matériaux d'isolation de type panneaux de silice séchée ayant des propriétés de tenue mécaniques et d'isolation thermique et/ou phonique au moins similaires, et de préférence supérieures, à celles des  
5 panneaux de silice actuellement connus, et ce avec un coût de production réduit par rapport aux procédés de l'état de la technique.

L'invention se fixe également pour but de fournir de nouveaux matériaux à base de silice séchée adaptés à l'isolation thermique et/ou phonique, et de préférence adaptés à une isolation thermique à haute température. Dans ce  
10 cadre, l'invention vise en particulier à fournir de tels matériaux sous la forme de panneaux de silice séchée ayant notamment une tenue mécanique suffisante pour permettre leur manipulation. L'invention vise également, de façon spécifique, à fournir de tels matériaux, qui soient adaptés à une mise en œuvre sous vide, notamment pour réaliser une isolation thermique sous vide.

15 Ainsi, selon un premier aspect, la présente invention a pour objet un procédé de préparation d'un matériau d'isolation thermique et/ou phonique à base de silice de précipitation séchée, comprenant les étapes consistant à :

(A) filtrer sur filtre-presse une dispersion aqueuse D contenant des particules de silice de précipitation, ce par quoi on obtient un gâteau de filtration compacté ; puis  
20

(B) sécher le gâteau de filtration à l'état compacté tel qu'obtenu à l'issue de l'étape (A).

Par "matériau d'isolation thermique et/ou phonique", on entend, au sens de la présente description, un solide poreux présentant une tenue mécanique  
25 suffisante pour être manipulable, et possédant des propriétés d'absorption, de réflexion, et/ou de dispersion des rayonnements thermiques et/ou des ondes acoustiques.

Avantageusement, le matériau d'isolation thermique et/ou phonique préparé selon l'invention a la forme d'un panneau de particules, de préférence de  
30 forme rectangulaire ou carrée. Dans le procédé de l'invention, le séchage de

l'étape (B) consiste à éliminer substantiellement l'eau comprise dans le gâteau compacté issue de l'étape (A), éventuellement après un démoulage du gâteau compacté obtenu sur le filtre-presse. Dans la mesure où ce gâteau compacté est séché en l'état, l'étape (B) conduit en général essentiellement à l'obtention d'un monobloc solide, dont la forme est conditionnée par le filtre-presse utilisé dans l'étape (A), qui joue le rôle de moule pour le gâteau compacté réalisé.

Par conséquent, lorsqu'on souhaite obtenir un panneau d'isolation de forme donnée, il est le plus souvent avantageux de réaliser l'étape (A) au sein d'un filtre-presse ayant cette forme, par exemple sur un filtre-presse ayant une forme rectangulaire ou carrée.

Alternativement, le gâteau compacté obtenu dans l'étape (A) peut, dans certains cas, être démoulé du filtre-presse, puis découpé selon la forme désirée, préalablement au séchage de l'étape (B). Dans ce cas, il convient toutefois de modifier le moins possible l'état de compactage du gâteau réalisé dans l'étape (A). Pour ce faire, le découpage doit en particulier être réalisé avec le moins de vibrations possible.

Quelle que soit la forme du matériau d'isolation préparé, une des étapes essentielles du procédé de l'invention est l'étape (A), qui vise à fournir un gâteau de filtration compacté. Les travaux réalisés par les inventeurs semblent indiquer que, plus le compactage du gâteau réalisé dans l'étape (A) est important, plus on observe une réduction de la taille des pores présents dans le matériau obtenu suite au séchage de l'étape (B), ce qui améliore les qualités d'isolation. Toutefois, un compactage trop poussé conduit, à l'inverse, à un faible volume poreux pour le matériau, ce qui est préjudiciable pour les propriétés d'isolation. Il convient donc en général d'effectuer le compactage du gâteau de l'étape (A) sous une pression modérée. Ainsi, de préférence, la filtration sur filtre-presse de l'étape (A) comprend un compactage sous une pression comprise entre 2 et 10 bars (c'est-à-dire entre  $2 \cdot 10^5$  Pa et  $10 \cdot 10^5$  Pa). Avantageusement, la pression mise en œuvre est supérieure ou égale à 3 bars, et plus préférentiellement supérieure ou égale à 4 bars. Par ailleurs, notamment pour limiter au maximum une diminution du volume poreux du matériau obtenu *in fine*, il s'avère souvent avantageux que cette pression soit inférieure ou égale à 8 bars, de préférence inférieure ou égale

à 7 bars, et plus préférentiellement inférieure à 6 bars. De façon particulièrement avantageuse, la pression sous laquelle est effectué le compactage de l'étape (a) est ainsi comprise entre 2 et 7 bars, et elle est de préférence comprise entre 4,5 et 5,5 bars (typiquement de l'ordre de 5 bars).

5 En général, le gâteau de filtration compacté obtenu à l'issue de l'étape (A) a un taux de matière sèche d'au moins 10% en masse, et de préférence d'au 15% en masse, cette teneur restant en général inférieure à 35% en masse. Le plus souvent, on préfère que cette teneur en matière sèche soit comprise entre 20 et 30% (typiquement de l'ordre de 25%). Pour ce faire, la filtration sous 10 pression de l'étape (A) est généralement conduite pendant une durée au moins égale à 10 minutes, typiquement comprise entre 10 et 40 minutes, et de préférence pendant au moins 20 minutes, notamment de façon à permettre l'établissement d'une porosité optimale au sein du matériau.

Selon un mode avantageux, la filtration sous pression de l'étape (A) 15 comprend deux étapes successives, à savoir :

(A1) une filtration sous pression modérée (par exemple entre 0,5 bar et 2 bar, et typiquement à une pression de l'ordre de 1 bar), en général effectuée pendant une durée de 5 à 10 minutes ; puis

(A2) un compactage du gâteau de filtration obtenu à une pression plus 20 élevée que celle de l'étape (A1) (généralement entre 2 et 10 bars, de préférence entre 3 et 8 bars, et avantageusement à une pression de l'ordre de 5 bars, notamment entre 4 et 6 bars), en général pendant une durée d'au moins 2 minutes (voir exemple 1), et le plus souvent pendant 5 à 30 minutes, et avantageusement pendant au moins 15 minutes).

25 En règle générale, la mise en œuvre des étapes (A1) et (A2) précitées permet en particulier de réduire le risque de formation de fissures lors de l'étape de séchage ultérieure (B).

Quel que soit le mode de réalisation exact de l'étape (A), cette étape est en général mise en œuvre à température ambiante (typiquement à une 30 température comprise entre 10 et 30°C). Toutefois, selon certains modes de

réalisation, des températures plus élevées peuvent être envisagées (notamment des températures entre 30 et 80° C), par exemple pour permettre d'augmenter la vitesse de la filtration.

La dispersion aqueuse D à base de silice de précipitation qui est soumise  
5 à la filtration sur filtre-presse de l'étape (A) peut, de façon générale, être toute dispersion à base de particules de silice de précipitation. Le terme "silice de précipitation", désigne, au sens de la présente description, toute silice obtenue par réaction d'un silicate avec un acide, selon tout mode de préparation, notamment par addition d'un acide sur un pied de cuve de silicate, ou bien par  
10 addition simultanée, totale ou partielle, d'acide et de silicate sur un pied de cuve d'eau, ou de silicate. La suspension D est en général une bouillie de silice telle qu'obtenue à l'issue de telles réactions, à laquelle on peut éventuellement ajouter différents additifs.

De préférence, la silice de précipitation présente dans la dispersion  
15 aqueuse D est une silice de précipitation qui, une fois séchée, possède une surface spécifique BET comprise entre 80 et 400 m<sup>2</sup>/g, et de préférence entre 100 et 350 m<sup>2</sup>/g, et une surface spécifique CTAB comprise entre 80 et 350 m<sup>2</sup>/g, et de préférence entre 100 et 250 m<sup>2</sup>/g.

A titre de silices de précipitation particulièrement adaptées à la mise en  
20 œuvre du procédé de l'invention, on peut notamment citer les silices de précipitation obtenues selon les procédés décrits par exemple dans EP 0 520 862, WO 95/09127, WO 95/09128, ou WO 03/016215.

La teneur initiale en matière sèche de la suspension D qui est soumise à la filtration sous pression de l'étape (A) peut varier en une assez large mesure. Il  
25 est toutefois préférable que cette teneur en matière sèche initiale avant filtration soit comprise entre 5 et 30% , et de préférence entre 15 et 25 % en masse. De préférence, dans la dispersion aqueuse D, la silice de précipitation est le composé solide majoritaire. Ainsi, on préfère que, dans la dispersion D, la silice de précipitation soit présente à raison d'au moins 50% en masse, de préférence  
30 à raison d'au moins 75% en masse, et avantageusement d'au moins 80% en masse, par rapport à la masse totale de la matière sèche de la dispersion D.

Le plus souvent, la dispersion aqueuse D mise en œuvre dans l'étape (A) contient, en plus de la silice de précipitation, une charge de renforcement. Cette charge est en général destinée à renforcer la tenue mécanique du panneau d'isolation obtenu à l'issue du procédé. Le cas échéant, cette charge de renforcement contient de préférence des fibres de renforcement choisies dans le groupe constitué par les fibres de silicate d'aluminium, les fibres d'alumine, les fibres de laine minérale, les fibres de verre, les fibres de quartz, les fibres céramique, les fibres polymères et les fibres cellulosiques, lesdites fibres de renforcement étant de préférence des fibres de verre ou des fibres polymères telles que des fibres de polyamide.

Quelle que soit la nature de la charge de renforcement mise en œuvre, on préfère, lorsqu'une telle charge est présente, que, dans la dispersion aqueuse D de l'étape (A), le rapport massique (silice/ charge de renforcement) soit compris entre 75:25 et 99:1, et de préférence entre 85:15 et 98:2.

En particulier lorsqu'on souhaite préparer des matériaux adaptés à l'isolation thermique à haute température, la dispersion aqueuse D mise en œuvre dans l'étape (A) peut contenir, en plus de silice précipitation et d'une éventuelle charge de renforcement, un agent opacifiant, à savoir un composé capable de réfléchir, absorber et/ou disperser au moins une partie du rayonnement infrarouge. Le cas échéant, cet agent opacifiant jouant le rôle de barrière anti-infrarouge est avantageusement choisi dans le groupe consistant en l'oxyde de chrome, l'oxyde de zirconium, l'oxyde de fer, le dioxyde de titane, le dioxyde de manganèse, l'ilménite, la poudre de quartz, le carbure de silicium, le carbure de bore, le carbure de tantale, le noir de carbone, et le graphite, en général sous forme particulaire. Les particules de dioxyde de titane et de minerais le comprenant, en particulier les particules l'ilménite, constituent des agents opacifiants particulièrement adaptés dans le cadre de la présente invention.

Lorsqu'un agent opacifiant est présent dans la dispersion D mise en œuvre dans l'étape (A), on préfère en général que le rapport massique (silice/agent opacifiant) au sein de la dispersion aqueuse D soit compris entre 50:50 et 99:1, et de préférence entre 70:30 et 90:10.

Quelle que soit la composition exacte de la dispersion D, l'étape (A) consiste à effectuer une filtration sous pression de cette dispersion, de façon à obtenir un gâteau compacté dont la phase solide a sensiblement la même composition que la phase solide de la suspension D.

5 En particulier lorsque la suspension D contient des composés solubilisés (tels que des acides ou des sels issus de la réaction de précipitation de la silice, par exemple), il peut s'avérer intéressant que l'étape (A) comprenne un ou plusieurs lavages (par de l'eau et ou des solvants). Le cas échéant, le ou les lavages effectués doivent toutefois être réalisés en veillant à ne pas obtenir un  
10 gâteau désagrégi (délité) à l'issue de l'étape (A). En effet, de façon caractéristique, l'étape (B) du procédé de l'invention doit être conduite sur un gâteau de filtration à l'état compacté. De ce fait, lorsque des étapes de lavages sont mises en oeuvre, il est en général préférable qu'elles soient conduites sur le filtre-presse, et avantageusement sous pression, de façon à bien obtenir,  
15 préalablement au séchage, un gâteau compacté.

L'étape de séchage (B) du procédé de la présente invention consiste, de façon générale, à éliminer substantiellement l'eau présente dans le gâteau compacté obtenu à l'issue de l'étape (A), en général de façon à obtenir une teneur en eau dans le matériau inférieure ou égale à 15%, et typiquement  
20 comprise entre 1 et 10% en masse. Ce séchage s'effectue en général de façon lente, notamment pour optimiser la cohésion des différentes particules et pour éviter la formation de fissures ou de craquelures, qui seraient susceptibles d'affecter les propriétés isolantes du matériau, voire sa tenue mécanique.

Le séchage de l'étape (B) peut être réalisé en laissant le gâteau compacté  
25 obtenu à l'issue de l'étape (A) sur le filtre-presse mis en oeuvre pour la filtration. Toutefois, le gâteau compacté obtenu à l'issue de l'étape (A) présente en général une compaction suffisante pour qu'on puisse le démouler du filtre-presse sans affecter de façon sensible son caractère compacté.

Lorsqu'on souhaite effectuer un démoulage du gâteau compacté de l'étape  
30 (A) préalablement au séchage de l'étape (B), il est en général avantageux de revêtir la surface interne du filtre-presse avec un agent de démoulage, tel que,

par exemple, une huile organique ou une huile silicone, préalablement à la filtration sous pression de l'étape (A). La présence d'un tel agent de démoulage permet de démouler encore plus facilement le gâteau compacté, et donc de perturber encore moins son état de compaction préalablement au séchage.

5 Selon un premier mode de réalisation, l'étape (B) du procédé de l'invention est conduite en laissant sécher le gâteau de filtration compacté obtenu à l'issue de l'étape (A) à température ambiante, à savoir à une température comprise entre 10 et 30° C, de préférence entre 15 et 25°C. En fonction de la teneur initiale en eau du gâteau compacté et de sa composition, la durée de l'évaporation peut  
10 varier en une assez large mesure selon ce premier mode de réalisation. Toutefois, le plus souvent un séchage est obtenu après une durée de l'ordre de 10 à 20 jours, voire en une durée inférieure.

Selon un autre mode de réalisation, l'étape (B) est conduite en soumettant le gâteau de filtration compacté tel qu'obtenu à l'issue de l'étape (A) à une  
15 montée progressive en température, généralement de la température ambiante (typiquement 20°C) , jusqu'à une température au moins égale à 100°C, voire jusqu'à une température d'au moins 200°C, avec une vitesse de montée en température la plus lente possible, de préférence inférieure à 2°C par minute, et typiquement inférieure ou égale à 0,5°C par minute. De préférence, lorsqu'on met  
20 en œuvre une montée progressive en température, un maintien d'un, deux ou plusieurs paliers de température intermédiaires s'avèrent avantageux. Le plus souvent, l'étape (B) peut être conduite dans les conditions de séchage décrites dans le brevet EP 0 594 469. Par ailleurs, il est souvent avantageux, notamment pour limiter le risque de formation de fissures, que l'étape (B) soit réalisée en  
25 contrôlant l'humidité ambiante au cours du séchage.

Selon un autre aspect, la présente invention a également pour objet les matériaux poreux d'isolation thermique et/ou phonique à base de silice de précipitation séchée qui peuvent être obtenus selon le procédé décrit ci-dessus. Ces matériaux se présentent le plus souvent sous la forme de panneaux,  
30 généralement de forme rectangulaire ou carré.

Ces matériaux se distinguent notamment des matériaux d'isolation thermique et/ou phonique actuellement connus par une porosité particulière, qui leur confère des propriétés isolantes particulièrement prononcées, et en particulier des propriétés d'isolation thermique importantes.

5 En règle générale, les matériaux selon la présente invention ont une structure poreuse présentant une faible taille de pores. La "taille de pores" à laquelle il est fait référence ici est la taille des pores telle que déterminée selon la méthode de porosimétrie au mercure, par exemple à l'aide d'un porosimètre du type du porosimètre Micromeritics Autopore III 9420. Dans la méthode de  
10 porosimétrie au mercure, la préparation des échantillons poreux testés se fait comme suit : l'échantillon est séché pendant deux heures en étude à 200° C, puis placé dans un récipient à essai dans les 5 minutes suivant sa sortie de l'étude, puis dégazé sous vide, par exemple à l'aide d'une pompe à tiroirs rotatifs ; les diamètres de pores sont calculés par la relation de Washburn avec un angle de  
15 contact téta égal à 140° et une tension superficielle gamme égale à 484 N/m (ou Dynes/cm).

Des mesures de porosité au mercure selon la méthode précitée permettent de mettre en évidence que, dans un matériau d'isolation selon l'invention, une proportion importante des pores présents sont des pores ayant  
20 une taille inférieure à 1000 nm.

Ainsi, en règle générale, on constate, par des mesures de porosimétrie au mercure, que, dans un matériau selon l'invention, le volume poreux des pores de taille inférieure à 1000 nm représente au moins 40%, et le plus souvent au moins 50% du volume poreux total du matériau. Dans la plupart des cas, dans les  
25 matériaux obtenus selon le procédé de la présente invention, le volume poreux des pores de taille inférieure à 1000 nm représente au moins 60%, voire au moins 70% du volume poreux total.

En outre, on constate le plus souvent que parmi les pores de taille inférieure à 1000 nm présents dans un matériau selon l'invention, les pores de  
30 taille inférieure à 100 nm sont majoritaires. Ainsi, par porosimétrie au mercure, on observe que le volume poreux des pores de taille inférieure à 100 nm représente au moins 50%, en général au moins 60%, et avantageusement au moins 70% du

volume poreux des pores de taille inférieure à 1000 nm. En règle générale, cette proportion en pores de dimension inférieure à 100 nm est d'autant plus élevée que la pression sous laquelle est conduite la filtration de l'étape (A) est importante.

5 En plus des tailles de pores relativement faibles précitées, un matériau selon la présente possède en général un volume poreux total relativement important. Par "volume poreux", on entend ici le volume de la porosité accessible du matériau, tel que déterminée par la méthode de porosimétrie au mercure précitée. Ce volume poreux total est généralement compris entre 1 et 5 cm<sup>3</sup>/g  
10 (entre 1 et 5 mL/g), et le plus souvent entre 1,2 et 4 cm<sup>3</sup>/g, ce volume poreux total étant de préférence supérieur à 1,5 cm<sup>3</sup>/g, et avantageusement au moins égal à 2 cm<sup>3</sup>/g, voire au moins égal à 2,5 cm<sup>3</sup>/g. En général, le volume poreux des pores de taille inférieure à 100 nm est quant à lui au moins égal à 1 cm<sup>3</sup>/g, le plus souvent au moins égal à 1,1 cm<sup>3</sup>/g, et de préférence au moins égal à 1  
15 cm<sup>3</sup>/g. Des matériaux ayant des volumes poreux importants sont en général obtenus lorsque la pression sous laquelle est conduite la filtration de l'étape (A) est relativement réduite, typiquement lorsque cette pression est de l'ordre de 5 bars ou moins (par exemple entre 2 et 5,5 bars). Pour obtenir des matériaux de volume poreux important, il convient toutefois, le plus souvent, de conduire  
20 l'étape (A) sous une pression importante, avantageusement au moins égale à 3 bars, et de préférence à 4 bars, notamment de façon à obtenir une tenue mécanique du matériau la plus élevée possible.

Dans la mesure où il est obtenu par séchage du gâteau de filtration obtenu par filtration de la dispersion D mise en œuvre dans l'étape (A), un matériau  
25 d'isolation selon l'invention a en général une composition extrêmement similaire, et le plus souvent identique, à celle de la phase solide de la dispersion aqueuse D. Ainsi, en général, un matériau selon l'invention est majoritairement constitué de silice de précipitation séché, c'est-à-dire à raison d'au moins 50% en masse, de préférence à raison d'au moins 75% en masse, et avantageusement d'au  
30 moins 80% en masse, par rapport à la masse totale du matériau.

Selon la nature de la dispersion D mise en œuvre dans son procédé d'obtention, un matériau selon l'invention peut également comprendre d'autres

éléments que de la silice séchée, et en particuliers des additifs tels qu'une charge renforçante et/ou un agent opacifiant.

Selon un mode de réalisation avantageux, un matériau selon l'invention est un matériau obtenu à partir d'une dispersion D comprenant, en plus de silice de précipitation, une charge de renforcement. En général, un tel matériau comprend :

- de 75 à 99% en masse, et de préférence de 85 à 98 % en masse, de silice sèche ; et
- de 1 à 25 % en masse et de préférence de 1,5 à 10% en masse de charge renforçante.

Un matériau selon ce mode de réalisation est particulièrement adapté à titre de matériau d'isolation thermique et phonique des murs ou plafonds d'immeubles ou d'habitations. Ses capacités d'isolation thermique le rendent également adapté à titre de matériau coupe-feu.

Selon un autre mode de réalisation, un matériau selon l'invention est un matériau obtenu à partir d'une dispersion D comprenant, en plus de silice de précipitation, un agent opacifiant, et éventuellement une charge de renforcement.

En général, un tel matériau comprend :

- de 50 à 90% en masse, et de préférence de 65 à 75% en masse, de silice sèche;
- de 9 à 50%, et de préférence de 20 à 30% en masse d'un agent opacifiant ; et
- de 0 à 15 % en masse, de préférence au moins 0,5% en masse, et avantageusement entre 1 et 10% en masse de charge de renforcement.

Un matériau selon ce mode de réalisation spécifique est particulièrement destiné à réaliser une isolation thermique à haute température, en particulier pour l'isolation d'enceintes portées à hautes températures, ou à titre de matériaux constitutifs de barrières coupe-feu. Ces matériaux sont également adaptés aux

utilisations d'isolation thermique et phonique plus usuelles telles que l'isolation des murs et plafonds.

De façon plus générale, les matériaux obtenus selon le procédé de l'invention se révèlent utiles à titre de matériau d'isolation thermique et/ou  
5 phonique, et en particulier pour l'isolation thermique sous pression réduite.

Cette utilisation générale des matériaux selon l'invention ainsi que les différentes utilisations particulières des matériaux spécifiques précités constituent un autre objet de la présente invention.

Différentes caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront de  
10 façon encore plus nette au vu des exemples illustratifs donnés ci-après.



**EXEMPLE 1 : fabrication d'un panneau de silice isolant**

Dans un réacteur en acier inoxydable de 25 L, on a introduit 6,7 L d'une solution aqueuse de silicate de sodium ayant un ratio massique  $\text{SiO}_2/\text{Na}_2\text{O}$  (Rp) égal à 3,48, et une concentration en  $\text{SiO}_2$  égale à 5 g/L. La solution a alors été mise sous agitation, et portée à 80°C. En maintenant la température à 80°C, on a ajouté une solution aqueuse d'acide sulfurique de concentration égale à 80 g/L jusqu'à ce que le pH du milieu atteigne la valeur de 4.

En maintenant toujours le milieu à 80° C, on a introduit dans le réacteur, de façon simultanée :

- une solution (S1) aqueuse de silicate de sodium ayant une concentration 230 g/L et un RP égal à 3,48, avec un débit de 50 g/minute ; et
- une solution (S2) aqueuse d'acide sulfurique de concentration 80 g/L, avec un débit régulé de façon à maintenir le pH du milieu réactionnel à une valeur de 4 dans toute la durée de l'addition simultanée du silicate de sodium et de l'acide sulfurique.

L'addition simultanée des solutions (S1) et (S2) dans les conditions précitées a été conduite pendant 80 minutes.

Au terme des 80 minutes d'addition simultanée, l'introduction de la solution (S)2 a été stoppée et l'introduction de la solution (S1) a été maintenue jusqu'à ce que le pH du milieu atteigne une valeur de 8.

Une fois la valeur du pH de 8 atteinte, on a à nouveau réalisé une addition conjointe des solutions (S1) et (S2), pendant 20 minutes, toujours avec un débit de la solution S1 de 50 g/minute et avec un débit de la solution (S2) régulé de façon à maintenir le pH du milieu réactionnel constamment à une valeur de 8 pendant toute la durée de cette seconde addition simultanée.

A l'issue de cette seconde addition simultanée de 20 minutes, on a arrêté l'addition de la solution (S1) et on a amené le milieu réactionnel à un pH de 4 par addition de solution (S2) d'acide sulfurique. Durant toutes ces étapes, le milieu a été maintenu à une température de 80°C.

A l'issue de ces différentes réactions, on a obtenu une bouillie réactionnelle dont on a prélevé 250 ml.

Dans ces 250 ml de bouillie réactionnelle, on a ajouté, sous agitation, 2 ml d'une solution de FA10 (polyoxyéthylène de masse molaire égale à  $5 \cdot 10^6$  mol/g) à une concentration de 1% en masse. Le mélange obtenu a été introduit dans un filtre-presse de diamètre interne égal à 7 cm. On a appliqué une pression de 1 bar de façon à effectuer un premier retrait de l'eau contenue dans la bouillie réactionnelle. On a ainsi obtenu un gâteau qu'on a ensuite lavé avec deux fois 150 ml d'eau déminéralisée avec une pression exercée lors du lavage de 1 bar. Suite à ces étapes de lavage (conduites sur le filtre-presse), on a augmenté la pression du filtre-presse à 5 bars et on a maintenu cette pression pendant 2 minutes. On a ainsi obtenu un gâteau de silice caractérisé par un extrait sec de 22% en masse. Ce gâteau concentré a été démoulé du filtre-presse et mis à sécher. Le gâteau ainsi mis en forme a été mis à sécher à température ambiante et démoulé.

Au bout de 15 jours, on a obtenu un gâteau séché ayant un extrait sec de 95%, constituant un panneau de silice ayant les caractéristiques suivantes :

- densité : 0,27,
- volume poreux total :  $3,63 \text{ cm}^3/\text{g}$ , avec la répartition poreuse suivante :
  - pores de taille supérieure à 100 nm : 31%
  - pores de taille comprise entre 100 et 1000 nm : 29%
  - pores de taille inférieure à 100 nm : 40%.

**EXEMPLE 2 : Préparation d'un panneau de silice isolant**

On a réalisé un gâteau de silice selon le procédé décrit dans l'exemple 1 de EP 520 862. Le gâteau, tel qu'obtenu à l'issue de l'étape de filtration sur filtre-  
5 presse, qui a un extrait sec de 21%, a été dilué par de l'eau de façon à obtenir une suspension de silice (dite bouillie ou "slurry") ayant un extrait sec de 13,5% en masse, et le pH de cette suspension de silice a été porté à 5 par addition d'acide sulfurique (solution aqueuse à 80 g/L).

10 A 100 g de la suspension de silice précédemment préparée (d'extrait sec de 13,5% en masse, et de pH égal à 5), on a ajouté, sous agitation, une dispersion de 1 g de fibres de polyamide, de longueur moyenne égale à 4 mm et de diamètre moyen égal à 200 microns.

Le mélange obtenu a ensuite été filtré sur le filtre-presse utilisé dans l'exemple 1 précédent (filtre-presse de diamètre interne égal à 7 cm). On a  
15 appliqué une pression de compactage de 5 bars, suite à laquelle on a obtenu un taux compacté ayant un extrait sec de 27% en masse. Le gâteau mise en forme ainsi obtenu a été démoulé et mis à sécher à température ambiante comme dans l'exemple précédent. Au bout de 10 jours, on a obtenu un gâteau séché d'extrait sec égal à 95%. On a ainsi obtenu un panneau de silice ayant une bonne tenue  
20 mécanique et une densité de 0,4 .

Le panneau de silice obtenu présente un volume poreux total égal à 3,3 ml/g, avec un volume poreux des pores de dimensions inférieures à 100 nm égal à 1,2 ml/g.

### EXEMPLE 3 : Mesures de conductivité thermique

On a réalisé des mesures de conductivité thermique, à l'aide d'un CT-mètre, sur les deux panneaux de silice des exemples 1 et 2. Le principe utilisé est celui dit "de la sonde à choc thermique", qui s'apparente à la méthode utilisée selon la norme ISO 8814-1.

Plus précisément, on a mesuré le coefficient de conductivité thermique des panneaux de silice des exemples 1 et 2 à différentes pressions, de la façon suivante : on a placé une sonde thermique au sein du matériau qui est à caractériser.

Après avoir stabilisé thermiquement le milieu à température ambiante (20°C), on a perturbé l'équilibre thermique du matériau en générant un flux de chaleur au moyen de l'élément chauffant de la sonde.

A l'aide d'un capteur de température intégré à la sonde introduite dans le matériau, on a enregistré l'évolution de la température du matériau. On a observé une évolution de la température répondant à une équation du type  $T(t) = Q/(4\pi\lambda) \times (\ln(t) + A)$  dans laquelle :

$T$  désigne la température en °C enregistrée par le capteur de températures,

$t$  représente le temps en secondes,

$Q$  représente le flux de chaleur en W/m,

$\lambda$  désigne la conductivité thermique du matériau en W/m/K,

$A$  représente une constante.

Par régression linéaire, on a établi la conductivité thermique du matériau à différentes pressions.

Les mesures ont été réalisées sur chacun des matériaux en pression croissante, à 5 pressions différentes, de 0,03 mbar (3 Pa) jusqu'à la pression atmosphérique.

Les résultats obtenus sont reportés dans les tableaux 1 et 2 ci-après.

**Tableau 1 :****Mesure de la conductivité thermique pour le matériau de l'exemple 1**

Pression (Pa)	Conductivité thermique (mW/m/K)
3	14,6
100	16,0
1010	1,1
20600	32,3
99600	38,8

5

**Tableau 2 :****Mesure de la conductivité thermique pour le matériau de l'exemple 2**

Pression (Pa)	Conductivité thermique (mW/m/K)
3	12,7
100	22,3
1000	31,5
23200	39,4
99500	45,4

10

## REVENDICATIONS

1. Procédé de préparation d'un matériau d'isolation thermique et/ou  
5 phonique à base de silice de précipitation séchée, comprenant les étapes consistant à :

(A) filtrer sur filtre-presse une dispersion aqueuse D contenant des  
particules de silice de précipitation, ce par quoi on obtient un gâteau de  
filtration compacté ; puis

10 (B) sécher le gâteau de filtration à l'état compacté tel qu'obtenu à l'issue  
de l'étape (A).

2. Procédé selon la revendication 1, caractérisée en ce que la filtration sur  
filtre-presse de l'étape (A) comprend un compactage sous une pression comprise  
entre 2 et 10 bars, et de préférence entre 3 et 8 bars.

15 3. Procédé selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que l'étape (A)  
comprend :

(A1) une filtration sous pression modérée ; puis

(A2) un compactage du gâteau de filtration obtenu à une pression étant  
comprise entre 2 et 10 bars, et de préférence entre 3 et 8 bars.

20 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le  
gâteau de filtration compacté obtenu à l'issue de l'étape (A) a un taux de matière  
sèche compris entre 10 et 35% en masse, et de préférence entre 20 et 30% en  
masse.

25 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé  
en ce que la dispersion aqueuse D mise en œuvre dans l'étape (A) contient une  
silice de précipitation qui, une fois séchée, possède une surface spécifique BET  
comprise entre 80 et 400 m<sup>2</sup>/g et une surface spécifique CTAB comprise entre 80  
et 350 m<sup>2</sup>/g.

6. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que la dispersion aqueuse D mise en œuvre dans l'étape (A) contient en outre une charge de renforcement.

7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que ladite charge de renforcement contient des fibres de renforcement choisies dans le groupe constitué par les fibres de silicate d'aluminium, les fibres d'alumine, les fibres de laine minérale, les fibres de verre, les fibres de quartz, les fibres céramiques, les fibres polymères, et les fibres cellulosiques.

8. Procédé selon la revendication 6 ou la revendication 7, caractérisé en ce que le rapport massique (silice/ charge de renforcement) au sein de la dispersion aqueuse D est compris entre 75:25 et 99:1 en masse.

9. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que la dispersion aqueuse D mise en œuvre dans l'étape (A) contient en outre un agent opacifiant, capable de réfléchir, absorber et/ou disperser au moins une partie du rayonnement infrarouge.

10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que l'agent opacifiant est choisi dans le groupe consistant en l'oxyde de chrome, l'oxyde de zirconium, l'oxyde de fer, le dioxyde de titane, le dioxyde de manganèse, l'ilménite, la poudre de quartz, le carbure de silicium, le carbure de bore, le carbure de tantale, le noir de carbone, et le graphite, le dioxyde de titane étant préféré.

11. Procédé selon la revendication 9 ou selon la revendication 10, caractérisé en ce que le rapport massique (silice/agent opacifiant) est compris entre 50:50 et 99:1 au sein de la dispersion aqueuse D.

12. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'étape (B) est conduite en laissant sécher le gâteau de filtration compacté obtenu à l'issue de l'étape (A) à une température comprise entre 10 et 30°C.

13. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisé en ce que l'étape (B) est conduite en soumettant le gâteau de filtration compacté tel qu'obtenu à l'issue de l'étape (A) à une montée progressive en température, de la température ambiante jusqu'à une température au moins égale à 100° C, avec une vitesse de montée en température inférieure à 2°C par minute, avec de préférence un maintien d'un, deux ou plusieurs paliers de température intermédiaires.

14. Matériau poreux d'isolation thermique et/ou phonique à base de silice de précipitation séchée, susceptible d'être obtenu selon le procédé de l'une quelconque des revendications 1 à 13.

15. Matériau selon la revendication 14, caractérisé en, ce qu'il a la forme d'un panneau, de forme rectangulaire ou carré.

16. Matériau selon la revendication 14 ou selon la revendication 15, dans lequel le volume poreux des pores de taille inférieure à 1000 nm représente au moins 40%, et de préférence au moins 50%, du volume poreux total du matériau.

17. Matériau selon la revendication 15 ou 16, dans lequel le volume poreux des pores de taille inférieure à 100 nm représente au moins 50%, et de préférence au moins 60%, du volume poreux des pores de taille inférieure à 1000 nm.

18. Matériau selon l'une quelconque des revendications 14 à 17, caractérisé en ce qu'il a un volume poreux total compris entre 1 et 5 cm<sup>3</sup>/g.

19. Matériau selon l'une quelconque des revendications 14 à 18, caractérisé en ce qu'il a un volume poreux des pores de taille inférieure à 100 nm au moins égal à 1 cm<sup>3</sup>/g.

20. Matériau d'isolation thermique et/ou phonique à base de silice de précipitation séchée, comprenant en outre une charge de renforcement, susceptible d'être obtenu selon le procédé de l'une quelconque des revendications 6 à 8.

21. Matériau selon la revendication 19, caractérisé en ce qu'il comprend :

- de 75 à 99% en masse de silice sèche ; et
- de 1 à 25 % en masse de charge renforçante.

22. Matériau d'isolation thermique et/ou phonique à base de silice de précipitation séchée, comprenant en outre un agent opacifiant, susceptible d'être obtenu selon le procédé de l'une quelconque des revendications 9 à 11.

23. Matériau selon la revendication 22, caractérisé en ce qu'il comprend :

- de 50 à 90% en masse de silice sèche;
- de 9 à 50% en masse d'un agent opacifiant ; et
- de 0 à 15 % en masse de charge de renforcement.

24. Utilisation d'un matériau selon l'une quelconque des revendications 14 à 22, à titre de panneau d'isolation thermique ou phonique.

25. Utilisation d'un matériau selon l'une quelconque des revendications 14 à 22, à titre de panneau d'isolation thermique sous pression réduite.

26. Utilisation d'un matériau selon la revendication 19 ou 20, à titre de matériau d'isolation thermique et phonique de murs ou plafonds d'immeubles ou d'habitations, ou à titre de matériau coupe-feu

27. Utilisation d'un matériau selon la revendication 21 ou 22, à titre de matériaux d'isolation à haute température, en particulier pour l'isolation d'une enceinte portée à haute température, ou à titre de matériau constitutif d'une barrière coupe-feu.

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning  
Operations and is not part of the Official Record**

**BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☒ **BLACK BORDERS**
- ☐ **IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES**
- ☐ **FADED TEXT OR DRAWING**
- ☐ **BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING**
- ☐ **SKEWED/SLANTED IMAGES**
- ☐ **COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS**
- ☐ **GRAY SCALE DOCUMENTS**
- ☒ **LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT**
- ☐ **REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY**
- ☐ **OTHER:** \_\_\_\_\_

**IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.**

**As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.**